## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

2002-334729

(43) Date of publication of application: 22.11.2002

(51) Int. C1.

H01M 14/00

H01L 31/04

(21) Application number : 2002-

(71) Applicant: NIPPON KAYAKU CO LTD

(22) Date of filing:

04.03.2002 (72) Inventor : IKEDA MASAAKI

SHIGAKI KOICHIRO

INOUE TERUHISA

(30) Priority

Priority

2001066891 Priority 09. 03. 2001 Priority JP

number:

date :

country:

## (54) DYE-SENSITIZED PHOTOELECTRIC CONVERSION ELEMENT

## (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To develop an inexpensive photoelectric conversion element using a dye expressed by the general formula (1) and having excellent conversion efficiency and a solar battery. (In the formula Ar1 and Ar2 express an aroma ring or a heterocyclic ringeach of which may have a substitute. XYZ express an hydrogen atom or a substitute). SOLUTION: This solar battery uses the photoelectric conversion element formed of a thin film of an organic dye sensitized semiconductor corpuscleand the thin film is made to carry the dye expressed by the general formula (1).

## CLAIMS

## [Claim(s)]

[Claim 1] An optoelectric transducer using an oxide semiconductor particle by which sensitization was carried out with coloring matter expressed with a general formula (1).

## [Formula 1]

(Ar1 and Ar2 show among a formula the aromatic ring or heterocycle which may have a substituentrespectively.) XYand Z express a hydrogen atom or a substituentrespectively.

[Claim 2] The optoelectric transducer according to claim 1 which is an aromatic ring in which Arl and Ar2 may have a substituentrespectively. [Claim 3] An optoelectric transducer given in claims 1 thru/or 2 wherein Arl and Ar2 are the benzene rings thru/or naphthalene rings which may have a substituentrespectively.

[Claim 4]An optoelectric transducer given in claims 1 thru/or 3 having at least one or more of a carboxyl groupa hydroxyl groupa sulfonic groupa phosphate groupan amide groupand sulfhydryl groups in intramolecular.

[Claim 5]An optoelectric transducer using an oxide semiconductor by which united among compounds chosen from a group which consists of organic coloring matter which has one or more coloring matter given in claims 1 thru/or 4other metal complexes and other structures at least and sensitization was carried out with two or more compounds.

[Claim 6]An optoelectric transducer given in claims 1 thru/or 5 in which an oxide semiconductor particle contains a titanium dioxide as an essential ingredient.

[Claim 7]An optoelectric transducer given in claims 1 thru/or 6 which made an oxide semiconductor particle support coloring matter under existence of an inclusion compound.

[Claim 8]An optoelectric transducer given in any 1 paragraph of claims 1 thru/or 7 produced by making a thin film which consists of oxide semiconductor particles support coloring matter.

[Claim 9]A solar cell using an optoelectric transducer of a statement for any 1 paragraph given in claims 1 thru/or 8.

[Claim 10] An oxide semiconductor particle by which sensitization was carried out with coloring matter expressed with a general formula (1).

## DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention] [0001]

[The technical field to which this invention belongs] This invention relates to the optoelectric transducer and solar cell using the

semiconductor particulate by which sensitization was carried out with organic coloring matterand is a general formula (1) in detail. It is related with the solar cell using the optoelectric transducer and it using the oxide semiconductor particle by which sensitization was carried out with the coloring matter expressed.

[0002]

[Description of the Prior Art] The solar cell which uses sunlight as an energy resource replaced with fossil fuelssuch as petroleum and coalattracts attention. Nowdevelopment examinationsuch as efficientizingis briskly made about the compound semiconductor solar cell using a crystalthe silicon solar cell using amorphous silicon or galliumarsenicetc.etc. Howeversince they have high energy and cost which manufacture takesthere is a problem that it is difficult to use it general-purpose. The optoelectric transducer using the semiconductor particulate which carried out sensitization with coloring matteror the solar cell using this is also knownand the material and production technology which create this are indicated. (B. O'Regan and M. Graetzel Nature353737 (1991) M. K. NazeeruddinA. KayI. RodicioR. Humphry-BakerE. MullerP. LiskaN. VlachopoulosM. GraetzelJ. Am. Chem. Soc. 115and 6382 (1993) e.t.c. -this optoelectric transducer being manufactured using comparatively cheap oxide semiconductors such as titanium oxide and The cheap optoelectric transducer of cost may be obtained compared with the solar cell using conventional silicon etc. and attention is attracted. Howeverin order to obtain an element with high conversion efficiencythe complex of the ruthenium series was used as sensitizing dyethe cost of coloring matter itself is highand the problem remains also in the supply. Although the trial using organic coloring matter as sensitizing dye has also already been performedit is in the actual condition of not resulting in utilization yet — conversion efficiency is low. [0003]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] In the optoelectric transducer using an organic-coloring-matter sensitization semiconductordevelopment of the high optoelectric transducer of practicality with high conversion efficiency is called for using cheap organic coloring matter. [0004]

[Means for Solving the Problem] In order to solve the above-mentioned technical problemas a result of trying hard wholeheartedlythis invention persons do sensitization of the semiconductor particulate using coloring matter expressed with the above-mentioned general formula (1) find out that an optoelectric transducer with high conversion efficiency is obtained by creating an optoelectric transducerand came to complete this

invention. Namelythis invention [0005](1) An optoelectric transducer using an oxide semiconductor particle by which sensitization was carried out with coloring matter expressed with a general formula (1)[0006] [Formula 2]

[0007] (Arl and Ar2 show among a formula the aromatic ring or heterocycle which may have a substituentrespectively.) XYand Z express a hydrogen atom or a substituentrespectively.

(2) The optoelectric transducer given in (1) which is an aromatic ring in which Arl and Ar2 may have a substituentrespectively(3) (1) thru/or the optoelectric transducer given in (2) being the benzene ring thru/or the naphthalene ring in which Arl and Ar2 may have a substituentrespectivelyTo intramolecular(4) A carboxyl groupa hydroxyl groupa sulfonic groupa phosphate groupan amide group(1) thru/or the optoelectric transducer given in (3) having at least one or more of sulfhydryl groups (5) The inside of the compound chosen from the group which consists of organic coloring matter which has one or more coloring matter (1) thru/or given in (4) other metal complexes and other structures at leastThe optoelectric transducer using the oxide semiconductor by which united and sensitization was carried out with two or more compounds(6) (1) thru/or the optoelectric transducer given in (5) in which an oxide semiconductor particle contains a titanium dioxide as an essential ingredient (7) An optoelectric transducer given in any 1 paragraph of (1) thru/or (7) acquired by making the thin film which consists of an optoelectric transducer (1) which made the oxide semiconductor particle support coloring matter under existence of an inclusion compound thru/or given in (6) and (8) oxide semiconductor particles support coloring matterIt is related without the oxide semiconductor particle by which sensitization was carried out with the solar cell using the optoelectric transducer of a statement for any 1 paragraph (9)(1) or given in (8) and the coloring matter expressed with (10) general formulas (1).

[8000]

[Embodiment of the Invention] This invention is explained in detail below. The optoelectric transducer of this invention uses the oxide semiconductor by which is coloring matter expressed with a general formula (1) and sensitization was carried out. [0009]

[Formula 3]

[0010] As the substituents X and Y in a general formula (1) respectively Especiallythe aliphatic hydrocarbon group which may have a substituent although there is no restrictionThe amino group which may have a substituentthe aromatic hydrocarbon residue which may have a substituentThe heterocyclic residuethe substitutionor the unsubstituted sulfhydryl group which may have a substituentA hydrogen atoma halogen atoman alkoxy groupan alkoxycarbonyl groupSubstitution carbonyl groups such as a carboxyl groupa carbo amide groupand an acyl groupA sulfonic groupa sulfamoyl groupa tosyl groupa cyano groupan isocyano groupA tiocyanato groupan isotiocyanato groupa nitro groupa nitrosyl groupa hydroxyl groupThe aliphatic hydrocarbon group which a phenoxy groupa phosphate groupa phosphoester groupetc. are mentioned and may have a substituentThe amino group which may have a substituentthe aromatic hydrocarbon residue which may have a substituentthe heterocyclic residue which may have a substituenta carboxyl groupa hydroxyl groupa sulfonic groupa phosphate groupa sulfhydryl groupetc. are preferredand a carboxyl groupa hydroxyl groupa sulfonic groupand a phosphate group are still more preferred. The aliphatic hydrocarbon group which may express the heterocyclic residue which may have the aromatic hydrocarbon residue or the substituent which may have a hydrogen atoman aliphatic hydrocarbon group which may have a substituent and a substituent as the substituent Zand may have a hydrogen atom and a substituent is preferred. [0011] A straight chain of saturation which may have a substituent as an aliphatic hydrocarbon groupand an unsaturationbranchingand an annular aliphatic hydrocarbon group are mentioneda carbon number is a straight chained alkyl group of saturation in which 1 to 36 may have a substituent desirable still more preferablyand that whose carbon number is 1 to 20 is mentioned. Cycloalkyl of the carbon numbers 3 thru/or 8etc. are mentioned as an annular thing. As a typical examplea methyl groupan ethyl groupn-propyl groupan iso-propyl groupn-butyl groupan iso-butyl groupa ter-butyl groupan octyl groupAn octadecyl groupan isopropyl groupa cyclohexyl groupa vinyl groupa propenyl groupiso [ a pentynyl groupa butenyl groupa hexenyl groupa hexa dienyl group an isopropenyl group and ] -- a xenyl group and cyclo -- a xenyl groupa cyclopentadienyl groupan ethynyl groupa propynyl groupand a pentynyl group -- it passesand a KISHINIRU group is mentioned iso [ a KISHINIRU group and ] and a KISHINIRU group etc. are mentioned to cyclo. [0012] Aromatic hydrocarbon residue means a basis excluding one hydrogen atom from aromatic hydrocarbonFor examplea basis excluding one hydrogen atom from aromatic hydrocarbonsuch as

benzenenaphthaleneanthracenephenanthrenepyreneindenean azulenea fluoreneand peryleneis mentionedand as these were described aboveall may have a substituent. Usuallyit is the aromatic hydrocarbon residue which has the aromatic rings (condensed ring containing an aromatic ring and an aromatic ring) of the carbon numbers 6 thru/or 16. Heterocyclic residue means a basis excluding one hydrogen atom from a heterocyclic compound. As heterocyclic residuefor examplepyridinepyrazinepyrimidinea pyrazolePyrazolidinethiazolidineoxazolidinePirana chromenePyrrolebenzimidazoleimidazolimeimidazolidineimidazoleA pyrazoletriazoletriazinediazolemorpholineIndeneindolinea thiophenea francthiazinea

thiazoleIndorebenzothiazolenaphthothiazoleoxazolbenzooxazolnaphthooxazol India reninbenzo INDO reninpyrazinequinolinequinazolinecarbazoleetc. are mentioned — each heterocyclic residue — \*\*\*\* — it may be hydrogenatedand these may have a substituent again so that it may describe above.

[0013]As a substituent in heterocyclic residue which may have aromatic hydrocarbon residue or a substituent which may have an aliphatic hydrocarbon group which may have a substituentand a substituentAlthough there is no restriction in particularan alkyl groupan aryl groupa cyano groupan isocyano groupA tiocyanato groupan isotiocyanato groupa nitro groupa nitrosyl groupan acyl groupA halogen atomhydroxyla phosphate groupa phosphoester groupsubstitutionor an unsubstituted sulfhydryl groupSubstitution carbonyl groupssuch as substitution or an unsubstituted amino groupsubstitution or an unsubstituted amide groupan alkoxyl groupan alkoxyalkyl groupan alkoxycarbonyl groupa carboxyl groupa carbo amide groupand an acyl groupa sulfonic groupetc. are mentioned. The meaning same as an alkyl group as the above-mentioned is expressedand these alkyl groups may be further replaced by the abovementioned substituent (except for an alkyl group). A basis etc. which took a hydrogen atom as an aryl group from an aromatic ring mentioned by a paragraph of aromatic hydrocarbon residue are mentioned. An aryl group may be replaced by the further above-mentioned substituent etc. As an acyl groupan alkyl carbonyl group of the carbon numbers 1 thru/or 10an arylcarbonyl groupetc. are mentionedand an acetyl groupa propionyl groupetc. are preferably mentioned to an alkyl carbonyl group of the carbon numbers 1 thru/or 4and a concrete target. Atomssuch as chlorinebromineand iodineare mentioned as a halogen atom. As a phosphoester groupa phosphoric acid (carbon numbers 1 thru/or 4) alkyl ester group etc. are mentioned. A sulfhydryl groupan alkyl sulfhydryl groupetc. are mentioned as substitution or an unsubstituted sulfhydryl

group. An amino group and mono- \*\*\*\* as substitution or an unsubstituted amino group A dialkylamino groupAs for mono- \*\*\*\*a JI aromatic amino group etc. are mentionedas for mono- \*\*\*\*as for a diethylamino group and mono- \*\*\*\*a dipropylamino group is mentioned\*\*\*\* [ mono- ]as for a dimethylamino group and mono- \*\*\*\*a diphenylamino group or a benzylamino group is mentioned. It may combine with a core like a durolysine ringand heterocycle may be formed. As substitution or an unsubstituted amide groupan amide groupan alkylamide groupan aromatic amide groupetc. are mentioned. As an alkoxyl groupan alkoxyl group of the carbon numbers 1 thru/or 10etc. are mentionedfor example. As an alkoxyalkyl groupan alkoxy (carbon numbers 1 thru/or 10) alkyl group etc. are mentionedfor example (carbon numbers 1 thru/or 10). As an alkoxycarbonyl groupan alkoxycarbonyl group of the carbon numbers 1 thru/or 10etc. are mentioned for example. Acidic groups such as a carboxyl groupa sulfonic groupand a phosphate grouplithiumA salt like quarternary ammonium saltsuch as metal salt and tetramethylammoniumsuch as sodiumpotassiummagnesiumand calciumtetrabutylammoniumpyridiniumand imidazoliummay be formed. Coloring matter expressed with a general formula (1) may have a counter ion. As a counter ionalthough limitation in particular is not carried outa common anion may be sufficient as it. As an example F - C1 - Br  $\cdot$  - I - C10  $\cdot$  - BF  $\cdot$  - PF  $\cdot$  - OH  $\cdot$  - SO 2 - CH  $\cdot$  SO  $\cdot$  toluenesulfonic acid  $\cdot$  the mentioned by anion etc. which have COO  $\cdot$  and Br  $\cdot$  - I  $\cdot$  - C1O  $\cdot$  - BF  $\cdot$  - PF  $\cdot$  - CH  $\cdot$  - CH - CH  $\cdot$  - CH - CH  $\cdot$  - CH - CH  $\cdot$  - CH - CH  $\cdot$  - CH  $\cdot$  - CH are preferred. It may be neutralized by acidic groups such as a carboxyl group between not a counter ion but intramolecularor a molecule. Arl and Ar2 in a general formula (1) show an aromatic ring or heterocyclerespectively. As an aromatic ringthe benzene ringa naphthalene ringan anthracene ringa phenanthrene ringThey are mentioned by a pyrene ringa perylene ringan indene ringan azulene ringfluorene ringetc.and as heterocycleA pyridine ringa pyrazine ringa bipyridine ringa piperidine ringa piperazine ringA morpholine ringa phenanthroline ringan indoline ringa thiophene ringa furan ringan oxazole ringa thiazole ringan indole ringa benzothiazole ringa benzo oxazole ringa pyrazine ringa quinoline ringa quinoxaline ringa carbazole ringetc. are mentioned. As Arl and Ar2the benzene ring and a naphthalene ring are preferred. Arl and Ar2 may be mutually the sameor they may differ.

[0014]Ar1 and Ar2 may have a substituentrespectively. A substituent shown here may be the same as that of a thing quoted by a paragraph of the above-mentioned substituents X and Y. When it may exist and exists [ two or more ]independently same respectively substituent may be sufficient as two or more substituents of Ar1 and Ar2and they may differ. Coloring matter which has the structure of a general formula (1) to intramolecular Anywayat least one or more carboxyl groupsIt is preferred for adsorption combination with an oxide semiconductor to have substitution carbonyl groupssuch as an alkoxycarbonyl groupa carvone amide groupand an acyl grouphydroxyla sulfonic groupand a phosphate group. Coloring matter expressed with a general formula (1) may form metal and complexessuch as nickelZnand Cu.

[0015]As a typical thing of coloring matter expressed with a general formula (1)kino FUTARON is mentioned or example. This kino FUTARON an aromatic acid anhydride2-methylquinolineetc. NN-dimethyl sulfoxideIt is obtained by making it condense at 150 \*\* - about 200 \*\* using catalystssuch as zinc chloride and p-toluenesulfonic acidamong high boiling point solventssuch as N-methyl pyrrolidonechlorobenzenealt.dichlorobenzenetrichlorobenzeneand sulfolane.

[0016]
[Formula 4]
[0017]Kino FUTARON takes mutually a conjugate structural isomer shown below.
[0018]
[Formula 5]
[0019] The examples of a compound are enumerated below. Both Arl and Ar2 express the example of the compound which is the
benzene ring to Table 1 as the following general formulas (2). NDM in front shows N and N-dimethylamino groupNDE shows N
and N-diethylamino group and NDP shows N and N-diphenylamino grouprespectively.
[0020]
[Formula 6]
[Table 1]
[0000] As an example of other coloring metter of the cothe following are mentioned for example
[0022]As an example of other coloring matter of thesethe following are mentioned for example. [0023]
[Formula 7]
[[Otimota 1]
[0024]
[Formula 8]
[0025]Arl expresses with the benzene ring the example of the compound whose Ar2 is a naphthalene ring to Table 2 as the
following general formulas (3). NDM in front shows N and N-dimethylamino groupNDE shows N and N-diethylamino group and NDP
shows N and N-diphenylamino grouprespectively.
[0026]
[Formula 9]
[0027]

[Table 2]
[0028]As an example of other coloring matter of thesethe following are mentioned for example.
[0029]
[Formula 10]
[0030]With a naphthalene ringArl expresses the example of the compound whose Ar2 is the benzene ring to Table 3 as the
following general formulas (4). NDM in front shows N and N-dimethylamino groupNDE shows N and N-diethylamino group and NDF
shows N and N-diphenylamino grouprespectively.
[0031]
(Formula 11)
[0032]
[Table 3]
•
[0033]As an example of other coloring matter of thesethe following are mentionedfor example.
[0034]
[Formula 12]
[0035]Both Ar1 and Ar2 express the example of the compound which is a naphthalene ring to Table 4 as the following general
formulas (5). NDM in front shows N and N-dimethylamino groupNDE shows N and N-diethylamino group and NDP shows N and N-
diphenylamino grouprespectively.
[0036]
[Formula 13]
[0037]
[Table 4]
[0038]As an example of other coloring matter of thesethe following are mentionedfor example.
[0039]

[0040]The following are mentioned as an example of coloring matter other than these general formula (2) - (5).

[0041]

Formula 15]

[0042] The dye sensitizing optoelectric transducer of this invention manufactures the thin film of an oxide semiconductor on a substrate using an oxide semiconductor particleandsubsequently to this thin filmmakes coloring matter support. Although that in which the surface is conductivity as a substrate which provides the thin film of an oxide semiconductor by this invention is preferredit is easily available in a commercial scene in such a substrate. On the surface of a polymer material with transparencysuch as the surface of glasspolyethylene terephthalateor polyether sulphonespecificallyfor example IndiumWhat provided the thin film of metalsuch as conductive metallic oxidesuch as tin oxide which doped fluoride and antimonycoppersilverand goldcan be used. As the conductivity what is necessary is just usually 1000 ohms or lessand especially a thing of 100ohms or less is preferred. As particles of an oxide semiconductora metallic oxide is preferredand oxidessuch as titaniumtinzinctungstena zirconiumgalliumindiumyttriumniobiumtantalumand vanadiumare mentioned as the example. Oxidessuch as titanium tinzincniobiumand tungstenare [ among these ] preferredand titanium oxide is [ among these ] the most preferred. These oxide semiconductors can also be used mixingalthough it is single and can also be used. As mean particle diameter the particle diameter of the particles of an oxide semiconductor is usually 1-500 nmand is 5-100 nm preferably. The particles of this oxide semiconductor can also mix and use the thing of big particle diameterand the thing of small particle diameter. A way an oxide-semiconductor thin film forms an oxide semiconductor particle as a thin film on a substrate directly by spray spraying etc. After applying on a substrate the slurry of the method and semiconductor particulate as for which a substrate deposits a semiconductor particulate film electrically as an electrodeit can manufacture by dryinghardening or calcinating. The method of using a slurryetc, are preferred on the performance of an oxide semiconductor electrode. In the case of this methoda slurry is obtained by distributing the oxide semiconductor particle condensed the 2nd order so that primary [ an average of ] particle diameter may be set to 1-200 nm into carrier fluid with a conventional method. It is [ anything ] good if a semiconductor particulate may be distributed as carrier fluid which distributes a slurryIt is preferred for organic solventssuch as hydrocarbonsuch as ketonesuch as alcoholsuch as water or ethanolacetoneand an acetylacetoneor hexaneto be usedand to mix and use theseand to use water at the point of lessening viscosity change of a slurry. Not less than 300 \*\* of calcination temperature of the substrate which applied the slurry is usually not less than 400 \*\* preferably and a maximum is below the melting point (softening temperature) of a substrate in generaland a maximum is 900 \*\* and is usually 600 \*\* or less preferably. Although there is no limitation in particular in firing timeless than 4 hours is preferred in general. The thickness of the thin film on a substrate is usually 5-50 micrometers preferably in 1-200 micrometers. Secondary treatment may be performed to an oxide-semiconductor thin film. Namelyfor examplea thin film can be made to be able to dip in solutionssuch as alkoxide of the same metal as a semiconductora chloridea nitrification thingand a sulfidethe whole substrate directly and the performance of semiconductor membrane can also be raised desiccation or by re-calcinating. As metal alkoxidetitanium ethoxidea titanium iso PUROPOKI sidetitanium t-butoxiden-dibutyldiacetyltinetc, are mentionedand the alcohol solution is used. As a chloridetitanium tetrachloridea tin tetrachloridezinc chlorideetc. are mentionedand the solution is used. [0043]Nexthow to make an oxide-semiconductor thin film support coloring matter is explained. If it is in a solution which

dissolved and obtained coloring matter as a method of making the aforementioned coloring matter supporting with a solvent
which may dissolve coloring matteror soluble low coloring mattera method of immersing a substrate with which the above-
mentioned oxide-semiconductor thin film was provided is mentioned to dispersion liquid obtained by making distribute
coloring matter. Concentration in a solution or dispersion liquid is suitably decided with coloring matter. Semiconductor
membrane created on a substrate is dipped into the solution. Dipping time is from ordinary temperature to the boiling point
of a solvent in generaland dipping time is about 48 hours from 1 hour. As an example of a solvent which can be used for
dissolving coloring mattermethanolethanolacetonitriledimethylsulfoxidedimethylformamideetc. are mentionedfor example. As
for dye density of a solution1x10-6M - 1M are usually goodand it is 1x10-5M-1x10-1M preferably. Thusan optoelectric
transducer of an oxide semiconductor particle thin film which carried out sensitization with coloring matter is obtained.
The number of coloring matter to support may be oneand it may be mixed in some numbers. When mixingthe coloring matter of
this invention may be sufficientand other coloring matter and metal complex coloring matter may be mixed. By mixing the
coloring matter from which especially an absorption wavelength differsa broad absorption wavelength can be used and a solar
cell with high conversion efficiency is obtained. Although there is no restriction in particular as an example of a metal
complex to mix J. Am. Chem. Soc. 115a ruthenium complex and phthalocyanine that are shown in 6382 (1993) or JP2000-
26487APorphyrin etc. are preferred and coloring mattersuch as methine system coloring mattersuch as phthalocyanine of non-
metalporphyrin and cyaninemerocyanineoxo Nordand a triphenylmethane seriesa xanthene seriesazothe Anthraquinone systemis
mentioned as organic coloring matter which carries out mixed use. Methine system coloring mattersuch as a ruthenium complex
and merocyanineis mentioned preferably. Although a ratio of coloring matter to mix does not have limitation in particular
and it is optimized from each coloring matterit is preferred that beyond a 10% mol grade generally uses it about one
coloring matter from mixing of equimolars. It may be the same as that of a case where concentration of the coloring matter
sum total in a solution accepts one kind of mixed color matter when adsorbing coloring matter at an oxide semiconductor
particle thin film using a mixture solution or a dispersed solutionand it supports.
[0044] When supporting coloring matter to a thin film of an oxide semiconductor particlein order to prevent a meeting of
coloring matterit is effective under coexistence of an inclusion compound to support coloring matter. Although steroid
system compounds such as cholic aciderown ether cyclodextrina calyx allene polyethylene oxide etc. are mentioned as an
inclusion compound heredesirable things are cholic acidpolyethylene oxideetc. After making coloring matter support the
semiconductor electrode surface may be processed with amine compounds such as 4-t-butylpyridine. A way a method of
processing dips a substrate with which a semiconductor particulate film which supported coloring matter was provided in an
ethanol solution of amine etc. are taken. A solar cell of this invention comprises a photoelectric conversion element
electrodea counter electrodea redox electrolyteor a hole transporting material which made the above-mentioned oxide-
semiconductor thin film support coloring matter. Redox electrolytes may be a solution in which a redox couple was dissolved
into a solventa gel electrolyte impregnated with a polymer matrixand a solid electrolyte like fused salt. A thing using
discotic liquid crystal phasessuch as conductive polymerssuch as an amine derivativepolyacethylenepoly anilineand a
polythiopheneand polyphenyleneas a hole transporting material etc. are mentioned. As a counter electrode to be usedit has
conductivity and what acts a reduction reaction of a redox electrolyte catalytically is preferred. For
exampleplatinumcarbonrhodiuma rutheniumetc. are vapor-deposited to glass or a high polymer filmor what applied a conductive
particle can use for it. A halogen oxidation reduction system electrolyte which consists of a halogenated compound and a
halogen molecule which use halogen ion as a counter ion as a redox electrolyte used for a solar cell of this
inventionAlthough organic acid-ized reduction system electrolytessuch as metal redox system electrolytessuch as metal
complexessuch as a ferrocyanic acid salt-ferricyanic acid salt and ferrocene ferricinium ionalkyl thiol alkyl

disulfideviologen coloring matterand hydroquinone quinoneetc. can be raisedA halogen oxidation reduction system electrolyte

is preferred. As a halogen molecule in a halogen oxidation reduction system electrolyte which consists of a halogenated compound-halogen moleculemolecular iodinebromine moleculesetc. are raisedfor exampleand molecular iodine is preferred. As a halogenated compound which uses halogen ion as a counter ionFor examplealthough organic quarternary ammonium salt of halogensuch as halogenation metal saltsuch as LiINaIKICsIand CaI or tetra alkylammonium iodideimidazolium iodideand 2 pyridinium iodideetc. are raisedA salts compound which uses iodine ion as a counter ion is preferred. As a salts compound which uses iodine ion as a counter ionlithium iodideiodination NARIUMUiodination trimethylammonium saltetc. are raisedfor example.

[0045]When a redox electrolyte comprises a form of a solution containing itan inertness thing is electrochemically used for the solvent. For exampleacetonitrilepropylene carbonateethylene carbonate3-methoxy propionitrilemethoxy acetonitrileethylene glycolPropylene glycola diethylene glycoltriethylene glycolGamma-butyrolactonedimethoxyethanediethyl carbonatediethyletherDiethyl carbonatedimethyl carbonate12-dimethoxyethaneDimethylformamidedimethylsulfoxide13-dioxolaneMethyl formate2-methyltetrahydrofuran3-methoxy OKISAJI lysine 2-oneThey are mentioned by sulfolanea tetrahydrofuranwateretc. and also in theseIn particularacetonitrilepropylene carbonateethylene carbonate3-methoxy propionitrilemethoxy acetonitrileethylene glycoland 3-methoxy OKISAJI lysine 2-one etc. are preferred. These may be independentor may be combined two or more sortsand may be used. In the case of a gel electrolytewhat uses polyacrylatepolymethacrylate resinetc. is mentioned as a matrix. Concentration of a redox electrolyte is usually about 0.1 to 90 % of the weight preferably at 0.01 to 99 % of the weight.

[0046]A solar cell of this invention arranges a counter electrode so that it may be inserted into an electrode of an optoelectric transducer which supported coloring matter to an oxide-semiconductor thin film on a substrate. It is obtained by being filled up with a solution which contained a redox electrolyte between them.

[0047]

[Example] Although this invention is explained still more concretely based on an example belowthis invention is not limited to these examples. Among an exampleunless a part in particular specifies% expresses weight % for a weight section again respectively.

[0048]1.4 copies of synthetic example 1 quinaldines and 1.9 copies of trimellitic anhydride are dissolved in 20 copies of trichlorobenzenesand 0.1 copy of zinc chloride is added here. After stirring at 190 \*\* for 24 hoursthe solid which added 40 copies of methanol and deposited was filteredand it swabbed in methanoland driedand 2.8 copies were obtained for the compound 1. Structure was checked by various spectra etc. lambdamax (DMF): 459 nm [0049]2.2 copies of pyromellitic anhydrides and 1.7 copies of 3-hydroxy-2-methylquinoline are added to 30 copies of synthetic example 2 sulfolanesAfter heating at 180 \*\* and carrying out heating stirring at 200 \*\* for 1 hourthe solid which added 40 copies of methanol and deposited was filteredand it swabbed in methanoland driedand 3.4 copies of compounds 37 were obtained. Structure was checked by various spectra etc. lambdamax (DMF): 445 nm [0050]1.7 copies of synthetic example 33-hydroxy-2-methylquinoline and 1.9 copies of trimellitic anhydride are dissolved in 20 copies of trichlorobenzenesand 0.1 copy of zinc chloride is added here. After stirring at 190 \*\* for 24 hoursthe solid which added 40 copies of methanol and deposited was filteredand it swabbed in methanoland driedand 2.8 copies were obtained for the compound 40. Structure was checked by various spectra etc. lambdamax (DMF): 416 nm [0051]The coloring matter expressed with an example general formula (1) was dissolved in EtOH so that it might be set to 3x10 -4M. A porous substrate (semiconductor thin film electrode which sintered porous titanium oxide on the transparent conductive glass electrode) is immersed from 3 hours at a room temperature into this solution overnightmade the coloring matter of general formula (1) structure supportit was made to wash and dry with a solventand the optoelectric transducer of the semiconductor membrane which carried out dye sensitizing was obtained. In Examples 46and 9 and the comparative example 20.2M titanium tetrachloride aqueous solution is dropped at the titanium oxide membrane part of a semiconductor thin film electrodeand it rinses after 24-hour settlement at a room temperatureThe coloring matter of general formula (1) structure was again supported with 450 degrees in a similar manner using the titanium tetrachloride processing semiconductor thin film electrode obtained by calcinating for 30 minutes. Furthermoreabout Example 3at the time of support of coloring mattercholic acid was added as an inclusion compounds that it might be set to 3x10 -2Mthe previous coloring matter solution was preparedit supported to semiconductor membraneand cholic-acid-treatment dye sensitizing semiconductor membrane was obtained. The solution which fixes the electrically conductive glass by which weld slag was carried out with platinum in the surface so that it might insert with thisand contains an electrolyte in the opening was poured in. the solution containing an electrolyte -- A and B -- two kinds were prepared. What was dissolved so that the electrolysis solution of A might become 0.1M/0.1M/0.6M/1M at 3-methoxy propionitrilerespectively about an iodine / lithium iodide /land 2-dimethyl- 3-n-propyl imidazolium iodide / t-butylpyridineIn the solution of 6 to 4 of ethylene carbonate and acetonitrileit dissolved and the electrolysis solution of B prepared iodine / tetra-n-propyl ammonium eye ODAIDO so that it might become 0.02M/0.5M. The size of the cell to measure made the execution effect portion 0.25-cm2. The light source was made into 100 mW/cm2 through AMI.5 filter using 500W xenon lamp. A short-circuit currentrelease voltageand conversion efficiency were measured using POTENSHIO galvanostat.

[0052]

[Formula 16]

[0053]

[Table 5]

[0054]

[Effect of the Invention] In the dye sensitizing optoelectric transducer of this invention the solar cell with high conversion efficiency was able to be provided by using the coloring matter of a general formula (1).

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-334729 (P2002-334729A)

(43)公開日 平成14年11月22日(2002.11.22)

(51) Int.Cl.7	識別記号	F I	テーマコード(参考)
H 0 1 M 14/00		H 0 1 M 14/00	P 5F051
H01L 31/04		H01L 31/04	Z 5H032

## 審査請求 未請求 請求項の数10 OL (全 17 頁)

(21)出願番号	特願2002-57108(P2002-57108)	(71)出願人	000004086
(22)出願日	平成14年3月4日(2002.3.4)		日本化薬株式会社 東京都千代田区富士見1丁目11番2号
()	. ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	(72)発明者	池田 征明
(31)優先権主張番号	特顯2001-66891 (P2001-66891)		東京都北区志茂3-43-19 日本化薬株式
(32)優先日	平成13年3月9日(2001.3.9)		会社色材研究所内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	紫垣 晃一郎
			東京都北区志茂3-26-8 日本化薬株式
			会社機能材研究所内
		(72)発明者	井上 照久
			東京都北区志茂3-26-8 日本化薬株式
			会社機能材研究所内
			最終頁に続く

## (54) 【発明の名称】 色素増感光電変換素子

## (57)【要約】

【課題】一般式(1)色素を用いた、安価で変換効率の良い光電変換素子及び太陽電池の開発。

## 【化1】

(式中、Ar 1 およびAr 2 は、それぞれ置換基を有しても 良い芳香環または複素環を示す。またX、Y、Zはそれぞ れ水素原子または置換基を表す。)

【解決手段】一般式(1)色素を担持せしめた有機色素増 感半導体微粒子薄膜の光電変換素子を用いた太陽電池を 得る。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】一般式(1)で表される色素により増感された酸化物半導体微粒子を用いることを特徴とする光電変換素子。

## 【化1】

(式中、Ar 1 およびAr 2 は、それぞれ置換基を有しても 良い芳香環または複素環を示す。またX、Y、Zはそれぞ れ水素原子または置換基を表す。)

【請求項2】Ar1およびAr2がそれぞれ置換基を有してもよい芳香環である請求項1記載の光電変換素子。

【請求項3】Ar1およびAr2がそれぞれ置換基を有して もよいベンゼン環ないしナフタレン環であることを特徴 とする請求項1ないし2記載の光電変換素子。

【請求項4】分子内にカルボキシル基、水酸基、スルホ基、リン酸基、アミド基、メルカプト基のうち少なくとも1つ以上有することを特徴とする請求項1ないし3記載の光電変換素子。

【請求項5】少なくとも請求項1ないし4記載の色素1つ以上と他の金属錯体および他の構造を有する有機色素によりなる群から選ばれた化合物のうち、あわせて2つ以上の化合物により増感された酸化物半導体を用いることを特徴とする光電変換素子。

【請求項6】酸化物半導体微粒子が二酸化チタンを必須成分として含有する請求項1ないし5記載の光電変換素ス

【請求項7】酸化物半導体微粒子に包摂化合物の存在下、色素を担持させた請求項1ないし6記載の光電変換素子。

【請求項8】酸化物半導体微粒子からなる薄膜に色素を 担持させて得られる請求項1ないし7のいずれか1項に 記載の光電変換素子。

【請求項9】請求項1ないし8記載のいずれか一項に記載の光電変換素子を用いる事を特徴とする太陽電池。

【請求項10】一般式(1)で表される色素により増感された酸化物半導体微粒子。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【本発明の属する技術分野】本発明は、有機色素で増感された半導体微粒子を用いた光電変換素子および太陽電池に関し、詳しくは一般式(1)で表される色素によって増感された酸化物半導体微粒子を用いることを特徴とする光電変換素子及びそれを利用した太陽電池に関する。

#### [0002]

【従来の技術】石油、石炭等の化石燃料に代わるエネル

ギー資源として太陽光を利用する太陽電池が注目されて いる。現在、結晶またはアモルファスのシリコンを用い たシリコン太陽電池、あるいはガリウム、ヒ素等を用い た化合物半導体太陽電池等について盛んに高効率化な ど、開発検討がなされている。しかしそれらは製造に要 するエネルギー及びコストが高いため、汎用的に使用す るのが困難であるという問題点がある。また色素で増感 した半導体微粒子を用いた光電変換素子、あるいはこれ を用いた太陽電池も知られ、これを作成する材料、製造 技術が開示されている。(B.O'Regan and M. Graetzel Na ture, 353, 737 (1991), M.K. Nazeeruddin, A. Kay, I.R odicio, R. Humphry-Baker, E. Muller, P. Liska, N. Vlac hopoulos, M. Graetzel, J. Am. Chem. Soc., 115, 6382 (1 993) e.t.c.) この光電変換素子は酸化チタン等の比較 的安価な酸化物半導体を用いて製造され、従来のシリコ ン等を用いた太陽電池に比べコストの安い光電変換素子 が得られる可能性があり注目を集めている。しかし変換 効率の高い素子を得るために増感色素としてルテニウム 系の錯体を使用されており、色素自体のコストが高く、 またその供給にも問題が残っている。また増感色素とし て有機色素を用いる試みも既に行われているが、変換効 率が低いなどまだ実用化には至らない現状にある。

## [0003]

【発明が解決しようとする課題】有機色素増感半導体を 用いた光電変換素子において、安価な有機色素を用い、 変換効率の高い実用性の高い光電変換素子の開発が求め られている。

## [0004]

【課題を解決するための手段】本発明者等は上記の課題を解決するために鋭意努力した結果、上記一般式(1)で表される色素を用いて半導体微粒子を増感し、光電変換素子を作成する事により変換効率の高い光電変換素子が得られることを見出し、本発明を完成させるに至った。すなわち本発明は

【0005】(1)一般式(1)で表される色素により 増感された酸化物半導体微粒子を用いることを特徴とす る光電変換素子、

#### [0006]

#### 【化2】

【0007】(式中、Ar1およびAr2は、それぞれ置換基を有しても良い芳香環または複素環を示す。またX、Y、Zはそれぞれ水素原子または置換基を表す。)

(2) Ar 1 およびAr 2 がそれぞれ置換基を有してもよい 芳香環である(1)記載の光電変換素子、(3) Ar 1 お よびAr 2がそれぞれ置換基を有してもよいベンゼン環な いしナフタレン環であることを特徴とする(1)ないし (2) 記載の光電変換素子、(4) 分子内にカルボキシ ル基、水酸基、スルホ基、リン酸基、アミド基、メルカ プト基のうち少なくとも1つ以上有することを特徴とす る(1)ないし(3)記載の光電変換素子、(5)少な くとも(1)ないし(4)記載の色素1つ以上と他の金 属錯体および他の構造を有する有機色素によりなる群か ら選ばれた化合物のうち、あわせて2つ以上の化合物に より増感された酸化物半導体を用いることを特徴とする 光電変換素子、(6)酸化物半導体微粒子が二酸化チタ ンを必須成分として含有する(1)ないし(5)記載の 光電変換素子、(7)酸化物半導体微粒子に包摂化合物 の存在下、色素を担持させた(1)ないし(6)記載の 光電変換素子、(8)酸化物半導体微粒子からなる薄膜 に色素を担持させて得られる(1)ないし(7)のいず れか1項に記載の光電変換素子、(9)(1)ないし

(8) 記載のいずれか一項に記載の光電変換素子を用いる事を特徴とする太陽電池、(10)一般式(1)で表される色素により増感された酸化物半導体微粒子、に関する。

#### [0008]

【発明の実施の形態】以下に本発明を詳細に説明する。本発明の光電変換素子は一般式(1)で表される色素よって増感された酸化物半導体を用いる。

[0009]

【化3】

【0010】一般式(1)における置換基XおよびYとして はそれぞれ、特に制限はないが置換基を有しても良い脂 肪族炭化水素基、置換基を有しても良いアミノ基、置換 基を有しても良い芳香族炭化水素残基、置換基を有して も良い複素環残基、置換もしくは非置換メルカプト基、 水素原子、ハロゲン原子、アルコキシ基、アルコキシカ ルボニル基、カルボキシル基、カルボアミド基、アシル 基等の置換カルボニル基、スルホ基、スルファモイル 基、トシル基、シアノ基、イソシアノ基、チオシアナト 基、イソチオシアナト基、ニトロ基、ニトロシル基、水 酸基、フェノキシ基、リン酸基、リン酸エステル基等が 挙げられ、置換基を有しても良い脂肪族炭化水素基、置 換基を有しても良いアミノ基、置換基を有しても良い芳 香族炭化水素残基、置換基を有しても良い複素環残基、 カルボキシル基、水酸基、スルホ基、リン酸基、メルカ プト基等が好ましく、カルボキシル基、水酸基、スルホ 基、リン酸基がさらに好ましい。また、置換基2として

は、水素原子、置換基を有してもよい脂肪族炭化水素 基、置換基を有してもよい芳香族炭化水素残基または置 換基を有してもよい複素環残基を表し、水素原子、置換 基を有してもよい脂肪族炭化水素基が好ましい。

【0011】脂肪族炭化水素基としては置換基を有して もよい飽和及び不飽和の直鎖、分岐及び環状の脂肪族炭 化水素基が挙げられ、炭素数は1から36が好ましく、 さらに好ましくは置換基を有しても良い飽和の直鎖アル キル基で、炭素数は1から20であるものが挙げられ る。環状のものとして例えば炭素数3乃至8のシクロア ルキルなどが挙げられる。代表的な例としてはメチル 基、エチル基、n-プロピル基、iso-プロピル基、n ーブチル基、isoーブチル基、terーブチル基、オクチル 基、オクタデシル基、イソプロピル基、シクロヘキシル 基、ビニル基、プロペニル基、ペンチニル基、ブテニル 基、ヘキセニル基、ヘキサジエニル基、イソプロペニル 基、イソヘキセニル基、シクロヘキセニル基、シクロペ ンタジエニル基、エチニル基、プロピニル基、ペンチニ ル基、ヘキシニル基、イソヘキシニル基、シクロヘキシ ニル基等が挙げられる。

【0012】芳香族炭化水素残基とは芳香族炭化水素か ら水素原子を1つ除いた基を意味し、例えばベンゼン、 ナフタレン、アントラセン、フェナンスレン、ピレン、 インデン、アズレン、フルオレン、ペリレン等の芳香族 炭化水素から水素原子1つを除いた基が挙げられ、これ らは前記したようにいずれも置換基を有してもよい。通 常炭素数6ないし16の芳香環(芳香環及び芳香環を含 む縮合環等)を有する芳香族炭化水素残基である。複素 環残基とは複素環化合物から水素原子を1つ除いた基を 意味する。複素環残基としては例えば、ピリジン、ピラ ジン、ピリミジン、ピラゾール、ピラゾリジン、チアゾ リジン、オキサゾリジン、ピラン、クロメン、ピロー ル、ベンゾイミダゾール、イミダゾリン、イミダゾリジ ン、イミダゾール、ピラゾール、トリアゾール、トリア ジン、ジアゾール、モルホリン、インデン、インドリ ン、チオフェン、フラン、チアジン、チアゾール、イン ドール、ベンゾチアゾール、ナフトチアゾール、オキサ ゾール、ベンゾオキサゾール、ナフトオキサゾール、イ ンドレニン、ベンゾインドレニン、ピラジン、キノリ ン、キナゾリン、カルバゾール等が挙げられ、それぞれ の複素環残基は増環や水素化されていても良くまた、こ れらは前記するように置換基を有しても良い。

【0013】置換基を有してもよい脂肪族炭化水素基、 置換基を有してもよい芳香族炭化水素残基または置換基 を有してもよい複素環残基における置換基としては、特 に制限はないが、アルキル基、アリール基、シアノ基、 イソシアノ基、チオシアナト基、イソチオシアナト基、 ニトロ基、ニトロシル基、アシル基、ハロゲン原子、ヒ ドロキシル基、リン酸基、リン酸エステル基、置換もし くは非置換メルカプト基、置換もしくは非置換アミノ

基、置換もしくは非置換アミド基、アルコキシル基、ア ルコキシアルキル基、アルコキシカルボニル基、カルボ キシル基、カルボアミド基、アシル基等の置換カルボニ ル基、スルホ基等が挙げられる。アルキル基としては前 述と同様の意味をあらわし、これらのアルキル基は上記 の置換基(アルキル基を除く)で更に置換されていても よい。アリール基としては、芳香族炭化水素残基の項で 挙げられる芳香環から水素原子をとった基等が挙げられ る。アリール基は更に上記の置換基などで置換されてい てもよい。アシル基としては例えば炭素数1乃至10の アルキルカルボニル基、アリールカルボニル基等が挙げ られ、好ましくは炭素数1乃至4のアルキルカルボニル 基、具体的にはアセチル基、プロピオニル基等が挙げら れる。ハロゲン原子としては塩素、臭素、ヨウ素等の原 子が挙げられる。リン酸エステル基としてはリン酸(炭 素数1乃至4)アルキルエステル基などが挙げられる。 置換もしくは非置換メルカプト基としてはメルカプト 基、アルキルメルカプト基などが挙げられる。置換もし くは非置換アミノ基としてはアミノ基、モノまたはジア ルキルアミノ基、モノまたはジ芳香族アミノ基などが挙 げられ、モノまたはジメチルアミノ基、モノまたはジエ チルアミノ基、モノまたはジプロピルアミノ基、モノま たはジフェニルアミノ基、またはベンジルアミノ基等が 挙げられる。またジュロリジン環のように核と結合し複 素環を形成しても良い。置換もしくは非置換のアミド基 としてはアミド基、アルキルアミド基、芳香族アミド基 等が挙げられる。アルコキシル基としては、例えば炭素 数1乃至10のアルコキシル基などが挙げられる。アル コキシアルキル基としては、例えば(炭素数1乃至1 0) アルコキシ(炭素数1乃至10) アルキル基などが 挙げられる。アルコキシカルボニル基としては、例えば 炭素数1乃至10のアルコキシカルボニル基などが挙げ られる。また、カルボキシル基、スルホ基およびリン酸 基等の酸性基はリチウム、ナトリウム、カリウム、マグ ネシウム、カルシウムなどの金属塩やテトラメチルアン モニウム、テトラブチルアンモニウム、ピリジニウム、 イミダゾリウムなどの4級アンモニウム塩のような塩を 形成していても良い。また、一般式(1)で表される色 素は、対イオンを有していてもよい。対イオンとして は、特に限定はされないが、一般的なアニオンで良い。 具体例としては、F-, CI-, Br-, I-, CIO<sub>4</sub>-, BF<sub>4</sub>-, PF<sub>6</sub> -, OH-, SO4<sup>2-</sup>, CH<sub>3</sub>SO4<sup>-</sup>,トルエンスルホン酸、COO<sup>-</sup>を 有するアニオン等が挙げられ、Br-, I-, C104-, BF4-, PF<sub>6</sub>-, CH<sub>3</sub>SO<sub>4</sub>-, トルエンスルホン酸、COO-を有するア ニオン等が好ましい。また対イオンではなく分子内また

は分子間のカルボキシル基などの酸性基により中和されていても良い。一般式(1)におけるAr1およびAr2はそれぞれ芳香環または複素環を示す。芳香環としては、ベンゼン環、ナフタレン環、アントラセン環、フェナンスレン環、ピレン環、ペリレン環、インデン環、アズレン環、フルオレン環等が挙げられ、複素環としては、ピリジン環、ピラジン環、ビピリジン環、ピペリジン環、インドリン環、モルホリン環、フェナントロリン環、インドリン環、チオフェン環、フラン環、オキサゾール環、インドール環、ベンゾチアゾール環、ベンゾオキサゾール環、ピラジン環、キノリン環、キノキサリン環、カルバゾール環等が挙げられる。Ar1およびAr2としては、ベンゼン環、ナフタレン環が好ましい。また、Ar1およびAr2は互いに同一あるいは異なっていても良い。

【0014】またAr1およびAr2はそれぞれ置換基を有していても良い。ここで示す置換基は前述の置換基X、Yの項で挙げたものと同様でよい。さらに、Ar1およびAr2の置換基は複数存在してもよく、複数存在するときはそれぞれ独立に同一の置換基でもよく、異なっていても良い。いずれにせよ、一般式(1)の構造を有する色素が分子内に少なくとも一つ以上のカルボキシル基、アルコキシカルボニル基、カルボンアミド基、アシル基等の置換カルボニル基、ヒドロキシル基、スルホ基、リン酸基を有することが酸化物半導体との吸着結合にとって好ましい。さらに、一般式(1)で表される色素はNi,Zn,Cu等の金属と錯体を形成しても良い。

【0015】一般式(1)で表される色素の代表的なものとして、例えばキノフタロンが挙げられる。このキノフタロンは芳香族酸無水物と、2-メチルキノリンなどをN, N-ジメチルスルホキシド、N-メチルピロリドン、クロロベンゼン、オルトジクロロベンゼン、トリクロロベンゼン、スルフォラン等の高沸点溶媒中、塩化亜鉛、p-トルエンスルホン酸等の触媒を用い150℃~200℃程度で縮合させることにより得られる。

[0016]

【化4】

【0017】また、キノフタロンは以下に示す共役構造 異性体を相互にとる。

[0018]

【化5】

て表1に表す。表中NDMはN,N-ジメチルアミノ基を示し、 NDEはN, N-ジエチルアミノ基、NDPはN, N-ジフェニルアミ ノ基をそれぞれ示す。

[0021] 【表1】

[0020]

【化6】

化合物 Ai A3 Вı H COOH СООН CH3 CONH2 SOZNH2 н н COONs NH2 COOH COOH 10 H п н осн2сн3 н . соон н н 12 H н н соон н н 13 K оснз СООН н н н н соон

15	н	н	н	н	н	н	н	H	ОН	СООН	н
16	СНЗ	н	н	н	н	н	СООН	н	н	OH	н
37	н	CH3	н	Н	н	СООН	Н	H	н	OH	Н
18	н	CI	Н	н	н	соон	Н	H	н	OH	H
19	н	СНЗ	н	н	н	COOH	ОН	H	H	OH	Н
20	н	оснз	н	н	н	соон	н	н	H	OH	H
21	н	NDM	H	н	н	СООН	н	н	н	OH	Н
22	H	NDE	н	н	н	COOH	н	H	н	OH	H
23	н	NDP	н	н	н	COOH	Н	н	н	OH	H
24	н	NDM	н	н	Н	COOH	Н	H	СНЗ	OH	H
25	н	NDM	Н	н	н	COOH	OH	н	Ħ	OH	H
26	Н	NDM	Н	н	OH	ОН	н	н	H	OH	H
27	н	H	H	н	Н	ОН	OH	н	H	H	H
28	н	н	н	н	OH	н	OH	H	н	H	H
29	н	н	н	н	OH	Н	н	OH	н	н	H
30	СООН	н	н	н	н	н	н	H	H	OH	Н
31	СООН	н	H	н	н	н	н	H	н	ОН	H
32	н	COOH	н	н	н	н	н	н	н	OH	Н
33	H	н	н	н	Ħ	PO4H	н	H	Н	OH	н
34	н	н	Н	н	н	SO3H	н	H	Н	ОН	Н
35	н	CI	н	CI	н	COOH	н	н	H	ОН	Н
36	Н	ОСН3	H	н	н	COOH	H	Н	н	OH	н
37	Н	н	н	н	н	COOH	соон	Н	н	OH	н
38	н	н	H	н	н	COOH	Н	Br	н	OH	н
39	н	1	н	н	н	COOH	соон	н	н	OH	н
40	н	Н	н	н	н	СООН	Н	Н	Н	OH	н
41	н	СНЗ	Н	СНЗ	H	СООН	н	Н	н	OH	Н
42	н	н	н	H	н	COOH	ОН	H	H	ОН	H
43	Н	н	Н	н	OH	COOH	н	н	н	ОН	Н
44	н	н	H	Н		н он	н	H	н	ОН	н
45	н	н	н	н	н	н	н	н	СООН	Н	н
46	Н	i-Propyl	н	н	н	СООН	н	. н	Н	ОН	н
47	н	i-Propyl	Н	н	Ĥ	соон	н	Н	OH	н	н
48	н	n-Buthyl	Н	н	н	соон	н	н	н	OH	Н
49	н	CI	н	н	н	COOH	н	н	Br	OH	Н
50	Н	C6H5-COOH	н	н	H	Н	н	н	Н	ОН	Н
51	н	С6Н5-СООН	н	н	н	COOH	н	н	н	ОН	н
52	н	соон	н .	н	CI	CI	a	ā	н	н	н
53	н	н	н	н	н	СООН	н	н	соон	OН	н
54	н	н	н	соон	н	н	н	н	н	ОН	н
	н	н	н	сосиз	H	СООН	н	н	н	ОН	н
55		н	н	н	н	COOH	н	н	н	ОН	CH3
56	н		H H	н	н	COOH	н	н	н	н	C2H:
57	H	н	н	n	n	COOH	n		••		

【0022】これらの他の色素の具体例としては、たとえば以下のものが挙げられる。

【0023】 【化7】

[0024]

【0025】Ar1がベンゼン環で、Ar2がナフタレン環である化合物の例は以下の一般式(3)として表2に表す。表中NDMはN, N-ジメチルアミノ基を示し、NDEはN, N-ジエチルアミノ基、NDPはN, N-ジフェニルアミノ基をそれぞれ示す。

[0026]

【化9】

【0027】 【表2】

化	合物	Al	A2		A3	A4	Bi	B2	B3	B4		B5	B6		Y	Z
	94	H	H		н	н		н	COOH	н			н		H	н
	95	Н	н		н	Н	Н	н	COONs	H			н		H	н
	96	н	н		Н	H		н	OH	ОН			H		н 	н
	97	н	н		н	H		Н	COOCH3				H	н	H	н н
	98	н	H		н	H		Н	CONTE	н			н	н	H	
	99	н	NH2		н	н	н	н	соон	H		н	н	н	н Н	H H
	100		CHI		H	H	н	н	СООН	H		H	н н	H CH3	н	Я
	101		H		H	н	н	н	COOH	н н		н н	н	н	н	н
	102		OCH2C	:Н3	H	н	н	н н	соон	H		n H	н	н	н	н
	113		F		н	H	н	н	соон	н		н	н	H	H	н
	114		н		н н	н ОСНЗ	н	н	H	н		н	н	СООН		н
	115		н		н	n H	н	н	соон	н		 H	н	COOH		н
	116		н		н	н	н	COOH	н	 H		н	н	н	н	н
	117		H H		н	н	СООН	н	н	н		н	н	н	н	н
	118		н		н	н	н	ОН	соон	H		H	н	н .	ОН	н
	120		н		н	н	он	COOH	н	н		H	н	н	OH	н
	121		н		н	н	соон	он	н	Н		н	н	н	ОН	н
	122		н		н	н	н	COOH	ОН	н	٠	н	н	н	ОН	н
	123		н		н	н	н	н	COOH	OH		н	н	н	ОН	н
	124		н		н	H	н	н	СООН	н		н	н	н	ОН	н
	125		н		н	н	н	н	соон	coc	н	н	н	н	он	н
	126		н		н	н	н	СООН	СООН	н		н	н	н	ОН	н
	127		н		н	н	СООН	соон	н	н		н	н	н	ОН	н
		СНЗ	н		н	н	н	н	СООН	н		н	н	н	ОН	н
129		вн		н	н	н	н	COO	н н	1	H	н	н	OH	н	
130	a	н		H	н	H	н	coo	н н	1	н	H	н	OН	H	
131	н	a		н	н	н	H	coo	н н	- 1	н.	Н	H	ОН	Н	
132	н	H		a	н	H	н	coo	н н	1	Н	H	H	ОН	H	
133	Н	н		H	CI	н	Н	C00	н н		н	Н	H	ОН	Н	
134	a	а		H	н	н	н	COO	н н	1	H	н	Н	OH	н	
135	н	ND	M	H	н	н	н	coc	н н		H	H	н	OH	н	
136	H	ND	м	н	H	H	н	coc	н сос	эн	H	H	н	OH	H	
137	H	ND	E	н	H	H	н	coc	н ж		Н	H	н	OH	Н	
138	H	ND	P	H	н	н	н	coc	н н		H	н	Н	OH	Н	
139	H	н		н	H	н	н	503	н н		H	н	н	ОН	н	•
140	H	н		н	н	н	н	PO4			н	H	н	OH	н	
141	Н	н		Н	H	н	H	CN	CO		H	H	н	OH	н	
142			исоон	*	н	н	н	н	н		н	H	н	OH	н	
143			H3COOH		н	н	н	coc			н	H	н	OH	H	
144			нссоон			н	H	H H	н · и		н н	н н	H H	ОН	н	
145		н		н	н	н	B <sub>7</sub> C1	н	н		н	н	н	ОН	н	
146		н		н 	H	н	н	н	й		Br	н	н	ОН	н	
147		н 		H	H H	н н	н	н	н		CI CI	н	н	ОН	H	
148		н		H	H	н	Br	н	и.		Br	н	н	ОН	н	
149		н		н	н	H	CI	н	н		a	н	н	ОН	н	
150		H NH	p	н	н	н	н	,, co			н	н	н	ОН	н	
151		Н	_	н	н	н	. н	00			н	OH.		ОН	н	
153		н		н	н	н	н	co			ОН		н	ОН	н	
154		н		н	н	н	н	co			н	н	н	ОН	СH	3
	н	н		н	н	н	н	co			Ħ	н	н	OH	CH	2CH3
		••														

【0028】これらの他の色素の具体例としては、たとえば以下のものが挙げられる。

【0029】 【化10】

【0030】Ar1がナフタレン環で、Ar2がベンゼン環である化合物の例は以下の一般式(4)として表3に表す。表中NDMはN, N-ジメチルアミノ基を示し、NDEはN, N-ジエチルアミノ基、NDPはN, N-ジフェニルアミノ基をそれぞれ示す。

[0031]

【化11】

[0032]

【表3】

化合单	AL .	A2	A3	A4	A5	A6	ВІ	B2	B3	B4	x	Y	Z
168	н	H	н	Н	н	H	н	COOH	н	н	H	н .	Н
169	н	н	н	Н	H	н	н	COOH	н	Н	H	OH	H
170	н	H	н	Н	Н	н	Н	COOH	OH	н	H	HO	H
171	н	н	н	H	н	н	COOH	COOH	н	н	H	OH	Н
172	H	H	н	Н	Н	н	н	COOH	COOH	н	Н	OH	Н
173	СНЗ	н	н	н	H	н	н	COOH	н	Н	H	OH	н
174	СНЗ	СНЗ	СНЗ	н	Н	н	H	соон	н	H	н	OH	Н
175	CH3	СНЗ	СНЗ	СНЗ	CH3	CH3	н	СООН	н	н	н	OH	н
. 176	OCH3	н	н	H	H	H	н	COOH	н	H	н	OH	н
177	н	н	H	н	н	H	H	СООСНЗ	н	н	H	OH	Н
171	н	н	н	н	н	H	н	CONH2	Н	н	H	OH	H
175	н	н	CI	H	н.	H	н	COOH	н	н	H	OH	H
180	н	н	н	CI	н	н	Ħ	СООН	н	н	Н	ОН	н
181	а	CI	н	H	н	н	н	COOH	H	H	Н	OH	Н
182	H	н	H	Н	н	н	н	COOH	н	н	H	ОН	H
183	Н	н	н	н	н	н	H	соон	Н	Н	Br	ОН	Н
184	н	. н	н	н	н	н	н	COOH	н	н	CI	ОН	H
185	3 н	Н	н	н	Н	н	н	COOH	н	OH		OH	н .
186	5 H	н	н	н	н	н	COOH	н	н	н	Н	ОH	H
18	7 H	н	н	Н	H	Н	н	SO3H	н	н	н	ОН	н
18	вн	н	н	н	н	н	н	PO4H	н	н	н	OH	Н
18	ЭН	н	Н	н	Н	н	СООН	CN	н	H	Н	OH	H
19	н	н	NDM	Н	H	н	н	СООН	н	н	н	OH	н
19	1 н	н	NDM	Н	н	н	СООН	СООН	н	н	Н	OH	H
19	2 H	н	NDE	H	н	н	Н	соон	Н	н	Н	ОН	H
19	3 Н	н	NDP	н	н	н	н	COOH	н	н	Н	ОН	н
19	4 H	н	NDM .	н	H	н	н	соон	н	н	H	OH	H
19	5 H	н	C6H5COOH	Н	н	н	H	COOH	н	н	H	OH	н
19	6 H	н	C6H5COOF	Н	н	н	Н	NDM	Н	H	Н	OH	н.
19	7 H	COOH	COOH	COOH	н	н	н	NDM	н	н	H	ОН	H
19	8 H	COOH	1 СООН	н	н	н	н	NDM	Н	H	H	OH	н
19	9 H	н	СООН	COOH	Н,	н	н	NDM	н	К	н	OH	н
20	0 н	н	н	H	н	н	н	соон	H	н	н	Н	CH3
20	н н	H	H	н	н	Н	н	COOH	н	Н	H	н	C2H5

【0033】これらの他の色素の具体例としては、たと えば以下のものが挙げられる。 [0034] 【化12】

【OO35】Ar1, Ar2が両方ナフタレン環である化合物の例は以下の一般式(5)として表4に表す。表中NDMはN, N-ジメチルアミノ基を示し、NDEはN, N-ジエチルアミノ基、NDPはN, N-ジフェニルアミノ基をそれぞれ示す。

[0036]

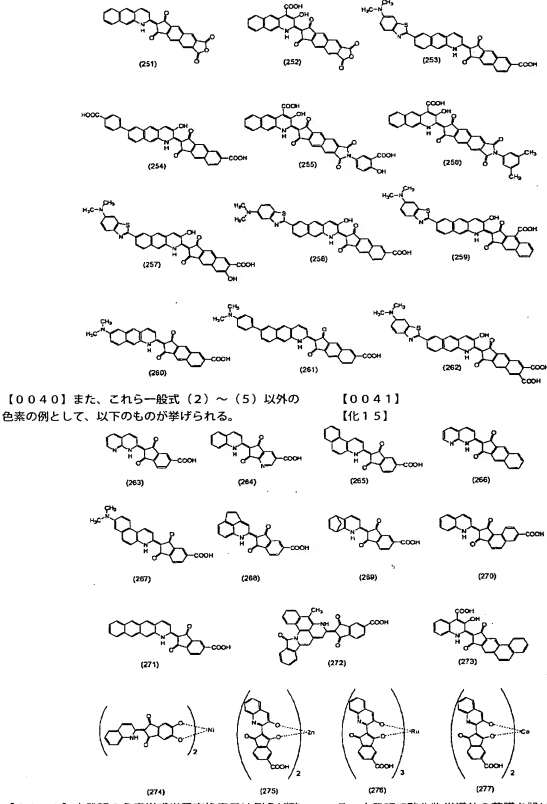
【化13】

【0037】 【表4】

七合物	Al	A2	<b>A</b> 3	A4	A5	A6	BI	B2	B3	B4	B5	B6	ΧY	Z
213	н	н	н	н	Н	Н	н	H	COOH	н	Н	Н	H H	H
214	н	H	н	Н	н	Н	H	СООН	н	н	н	Н	нн	н
215	н	н	н	Н	Н	H	H	н	COOH	н	Н	H	н он	H
216	н	н	н	H	н	н	Н	COOH	СООН	н	Н	н	н он	н
217	н	н	н	н	Н	H	СООН	COOH	Н	H	H	н	н он	Н
218	CH3	н	н	H	н	H	H	н	COOH	Н	Н	H	н он	н
219	СНЗ	СНЗ	СНЗ	н	н.	H	H	H	COOH	н	Н	н	н он	
220	CH3	CHD	СНЗ	CH3	CH3	CH3	н	н	СООН	н	Н	H	н он	
221	оснв	н	H	н	Н	н	н	н	СООН	н	н	н	н он	
222	н	Н	н	н	Н	н	Н	н	COOCH3		Н	н	н он	
223	H	н	н	н	Н	н	Н	н	CONH2	Н	н	H	н он	
224	H	H	CI.	Н	H	Н	н .	н	COOH	Н	н	H	н он	
225	н	н	н	a	н	Н	'n	н	COOH	Н	H	н	н он	
226	Cl	CI	н	н	н	H	н	H	COOH	Н	H	н	H OH	
227	H	Н	н	H	н	н	Н	Н	SO3H	н	H	н	H OH	
228		н	н	н	H	Н	Н	н	PO4H	н	H	H	H OH	
229		н	н	н	н	н	н	CN	СООН	н	н	H H	н он	
230		н	NDM	н	н	н	H	н	COOH	н	H	н	нон	
231		н	NDM	н	н	н	н	н	СООН	н	н	н	н он	
232		H	NDE	H	н	н	н	H H	COOH		H	н	нон	
233		H	NDP	н	н	н н	н н	н	COOH	R	н	н	нон	
234		н	NDM 	н	H	H H	H	н	соон	и Н	н	н	нон	
235		н	Н H	н	n B	н	н	н	COOH	н	. н	н		C2H5
236 237		н н	н	H	н	н	н	В	СООН	COOH		н	нон	
238		н	н	н	н	н	н	н	ОООН	н		н	н он	
239		н	н	н .	н	н	н	н	СООН	н	н		н он	н
240		н	н	н	н	н	н	н	СООН	н	Br	н	н он	н
241		н	н	н	н	н.	н	н	СООН	н	н	Br	н он	н
242		н	н	H	н	н	н	н	соон	н .	CI	н	н он	н
243		н	н	н .	н	н	н	н	СООН	Н	н	CI	н он	н
244		н	н	н	н	н	Br	н	СООН	н	н	н	н он	н
	н	н	н	н	н	н	н	Br	соон	н	н	н	н он	н
246		н	н	н	н	н	CI	н	соон	н	н	н	нон	I H
247		н	н	н	н	н	н	а	соон	н	H	н	H OF	н
	н	H	н	н	н	н	'n	н	соон	ОН	н	н	нон	н
249		н	н	H	н	н	н	н	ОН	ОН	н	н	н он	н
250		н	NDM	н	н	н	н	н	OH	ОН	н	н	H OF	н
230	••				••									

【0038】これらの他の色素の具体例としては、たとえば以下のものが挙げられる。

[0039] [化14]



【0042】本発明の色素増感光電変換素子は例えば酸化物半導体微粒子を用いて基板上に酸化物半導体の薄膜を製造し、次いでこの薄膜に色素を担持させたものであ

る。本発明で酸化物半導体の薄膜を設ける基板としては その表面が導電性であるものが好ましいが、そのような 基板は市場にて容易に入手可能である。具体的には、例

えば、ガラスの表面又はポリエチレンテレフタレート若 しくはポリエーテルスルフォン等の透明性のある高分子 材料の表面にインジウム、フッ素、アンチモンをドープ した酸化スズなどの導電性金属酸化物や銅、銀、金等の 金属の薄膜を設けたものを用いることが出来る。その導 電性としては通常1000Ω以下であれば良く、特に1 000以下のものが好ましい。また、酸化物半導体の微 粒子としては金属酸化物が好ましく、その具体例として はチタン、スズ、亜鉛、タングステン、ジルコニウム、 ガリウム、インジウム、イットリウム、ニオブ、タンタ ル、バナジウムなどの酸化物が挙げられる。これらのう ちチタン、スズ、亜鉛、ニオブ、タングステン等の酸化 物が好ましく、これらのうち酸化チタンが最も好まし い。これらの酸化物半導体は単一で使用することも出来 るが、混合して使用することも出来る。また酸化物半導 体の微粒子の粒径は平均粒径として、通常1~500n mで、好ましくは5~100nmである。またこの酸化 物半導体の微粒子は大きな粒径のものと小さな粒径のも のを混合して使用することも可能である。酸化物半導体 薄膜は酸化物半導体微粒子をスプレイ噴霧などで直接基 板上に薄膜として形成する方法、基板を電極として電気 的に半導体微粒子薄膜を析出させる方法、半導体微粒子 のスラリーを基板上に塗布した後、乾燥、硬化もしくは 焼成することによって製造することが出来る。酸化物半 導体電極の性能上、スラリーを用いる方法等が好まし い。この方法の場合、スラリーは2次凝集している酸化 物半導体微粒子を常法により分散媒中に平均1次粒子径 が1~200nmになるように分散させることにより得 られる。スラリーを分散させる分散媒としては半導体微 粒子を分散させ得るものであれば何でも良く、水あるい はエタノール等のアルコール、アセトン、アセチルアセ トン等のケトンもしくはヘキサン等の炭化水素等の有機 溶媒が用いられ、これらは混合して用いても良く、また 水を用いることはスラリーの粘度変化を少なくするとい う点で好ましい。スラリーを塗布した基板の焼成温度は 通常300℃以上、好ましくは400℃以上で、かつ上 限はおおむね基材の融点(軟化点)以下であり、通常上 限は900℃であり、好ましくは600℃以下である。 また焼成時間には特に限定はないがおおむね4時間以内 が好ましい。基板上の薄膜の厚みは通常1~200μm で好ましくは5~50µmである。酸化物半導体薄膜に 2次処理を施してもよい。すなわち例えば半導体と同一 の金属のアルコキサイド、塩化物、硝化物、硫化物等の 溶液に直接、基板ごと薄膜を浸積させて乾燥もしくは再 焼成することにより半導体薄膜の性能を向上させること もできる。金属アルコキサイドとしてはチタンエトキサ イド、チタンイソプロポキサイド、チタンtーブトキサ イド、nージブチルージアセチルスズ等が挙げられ、そ のアルコール溶液が用いられる。塩化物としては例えば 四塩化チタン、四塩化スズ、塩化亜鉛等が挙げられ、そ の水溶液が用いられる。

【0043】次に酸化物半導体薄膜に色素を担持させる 方法について説明する。前記の色素を担持させる方法と しては、色素を溶解しうる溶媒にて色素を溶解して得た 溶液、又は溶解性の低い色素にあっては色素を分散せし めて得た分散液に上記酸化物半導体薄膜の設けられた基 板を浸漬する方法が挙げられる。溶液又は分散液中の濃 度は色素によって適宜決める。その溶液中に基板上に作 成した半導体薄膜を浸す。浸積時間はおおむね常温から 溶媒の沸点までであり、また浸積時間は1時間から48 時間程度である。色素を溶解させるのに使用しうる溶媒 の具体例として、例えば、メタノール、エタノール、ア セトニトリル、ジメチルスルホキサイド、ジメチルホル ムアミド等が挙げられる。溶液の色素濃度は通常1×1  $0^{-6}M$ ~1 Mが良く、好ましくは1×1  $0^{-5}M$ ~1×1 0-1Mである。この様にして色素で増感した酸化物半導 体微粒子薄膜の光電変換素子が得られる。担持する色素 は1種類でも良いし、数種類混合しても良い。混合する 場合は本発明の色素同士でも良いし、他の色素や金属錯 体色素を混合しても良い。特に吸収波長の異なる色素同 士を混合することにより、幅広い吸収波長を用いること が出来、変換効率の高い太陽電池が得られる。混合する 金属錯体の例としては特に制限は無いが J. Am. Chem. So c., 115, 6382 (1993)や特開2000-26487に示 されているルテニウム錯体やフタロシアニン、ポルフィ リンなどが好ましく、混合利用する有機色素としては無 金属のフタロシアニン、ポルフィリンやシアニン、メロ シアニン、オキソノール、トリフェニルメタン系などの メチン系色素や、キサンテン系、アゾ系、アンスラキノ ン系等の色素が挙げられる。好ましくはルテニウム錯体 やメロシアニン等のメチン系色素が挙げられる。混合す る色素の比率は特に限定は無く、それぞれの色素より最 適化されるが、一般的に等モル同士の混合から、1つの 色素につき、10%モル程度以上使用するのが好まし い。混合色素を混合溶解もしくは分散した溶液を用い て、酸化物半導体微粒子薄膜に色素を吸着する場合、溶 液中の色素合計の濃度は1種類のみ担持する場合と同様 でよい。

【0044】酸化物半導体微粒子の薄膜に色素を担持する際、色素同士の会合を防ぐために包摂化合物の共存下、色素を担持することが効果的である。ここで包摂化合物としてはコール酸等のステロイド系化合物、クラウンエーテル、シクロデキストリン、カリックスアレン、ポリエチレンオキサイドなどが挙げられるが、好ましいものはコール酸、ポリエチレンオキサイド等である。また色素を担持させた後、4ーtーブチルピリジン等のアミン化合物で半導体電極表面を処理しても良い。処理の方法は例えばアミンのエタノール溶液に色素を担持した半導体微粒子薄膜の設けられた基板を浸す方法等が採られる。本発明の太陽電池は上記酸化物半導体薄膜に色素

を担持させた光電変換素子電極と対極とレドックス電解 質または正孔輸送材料から構成される。レドックス電解 質は酸化還元対を溶媒中に溶解させた溶液や、ポリマー マトリックスに含浸させたゲル電解質、また溶融塩のよ うな固体電解質であっても良い。正孔輸送材料としては アミン誘導体やポリアセチレン、ポリアニリン、ポリチ オフェンなどの導電性高分子、ポリフェニレンなどのデ ィスコティック液晶相を用いる物などが挙げられる。用 いる対極としては導電性を持っており、レドックス電解 質の還元反応を触媒的に作用するものが好ましい。例え ばガラス、もしくは高分子フィルムに白金、カーボン、 ロジウム、ルテニウム等を蒸着したり、導電性微粒子を 塗り付けたものが用いうる。本発明の太陽電池に用いる レドックス電解質としてはハロゲンイオンを対イオンと するハロゲン化合物及びハロゲン分子からなるハロゲン 酸化還元系電解質、フェロシアン酸塩-フェリシアン酸 塩やフェロセンーフェリシニウムイオンなどの金属錯体 等の金属酸化還元系電解質、アルキルチオールーアルキ ルジスルフィド、ビオロゲン色素、ヒドロキノンーキノ ン等の有機酸化還元系電解質などをあげることができる が、ハロゲン酸化還元系電解質が好ましい。ハロゲン化 合物ーハロゲン分子からなるハロゲン酸化還元系電解質 におけるハロゲン分子としては、例えばヨウ素分子や臭 素分子等があげられ、ヨウ素分子が好ましい。また、ハ ロゲンイオンを対イオンとするハロゲン化合物として は、例えばLil、Nal、Kl、Csl、Cal2等 のハロゲン化金属塩あるいはテトラアルキルアンモニウ ムヨーダイド、イミダゾリウムヨーダイド、ピリジニウ ムヨーダイドなどのハロゲンの有機4級アンモニウム塩 等があげられるが、ヨウ素イオンを対イオンとする塩類 化合物が好ましい。ヨウ素イオンを対イオンとする塩類 化合物としては、例えばヨウ化リチウム、ヨウ化ナリウ ム、ヨウ化トリメチルアンモニウム塩等があげられる。 【0045】また、レドックス電解質はそれを含む溶液 の形で構成されている場合、その溶媒には電気化学的に 不活性なものが用いられる。例えばアセトニトリル、プ ロピレンカーボネート、エチレンカーボネート、3-メ トキシプロピオニトリル、メトキシアセトニトリル、エ チレングリコール、プロピレングリコール、ジエチレン グリコール、トリエチレングリコール、γーブチロラク

トン、ジメトキシエタン、ジエチルカーボネート、ジエ

チルエーテル、ジエチルカーボネート、ジメチルカーボ

ネート、1、2-ジメトキシエタン、ジメチルホルムア

ン、メチルフォルメート、2ーメチルテトラヒドロフラ

ン、3-メトキシーオキサジリジン-2-オン、スルフ

ォラン、テトラヒドロフラン、水等が挙げられ、これらの中でも、特に、アセトニトリル、プロピレンカーボネ

ート、エチレンカーボネート、3-メトキシプロピオニ

トリル、メトキシアセトニトリル、エチレングリコー

ミド、ジメチルスルホキサイド、1、3-ジオキソラ

ル、3-メトキシオキサジリジン-2-オン等が好ましい。これらは単独もしくは2種以上組み合わせて用いても良い。ゲル電解質の場合はマトリックスとして、ポリアクリレートやポリメタクリレート樹脂などを使用したものが挙げられる。レドックス電解質の濃度は通常0.01~99重量%で好ましくは0.1~90重量%程度である。

【0046】本発明の太陽電池は、基板上の酸化物半導体薄膜に色素を担持した光電変換素子の電極に、それを挟むように対極を配置する。その間にレドックス電解質を含んだ溶液を充填することにより得られる。

#### [0047]

【実施例】以下に実施例に基づき、本発明を更に具体的に説明するが、本発明がこれらの実施例に限定されるものではない。実施例中、部は特に指定しない限り重量部を、また%は重量%をそれぞれ表す。

## 【0048】合成例1

キナルジン1.4部とトリメリット酸無水物1.9部をトリクロロベンゼン20部に溶解させ、ここに塩化亜鉛0.1部を加える。190℃で24時間攪拌した後、メタノール40部を加え、析出した固体をろ過、メタノール洗浄、乾燥し、化合物1を2.8部を得た。また、各種スペクトル等により構造を確認した。 λ max (DMF):459nm

#### 【0049】合成例2

スルフォラン30部にピロメリット酸無水物2.2部と3ーヒドロキシー2ーメチルキノリン1.7部を加え、180℃に加熱し、200℃で1時間加熱攪拌した後、メタノール40部を加え、析出した固体をろ過、メタノール洗浄、乾燥し、化合物37を3.4部得た。また、各種スペクトル等により構造を確認した。 $\lambda$ max(DMF):445nm

#### 【0050】合成例3

3ーヒドロキシー2ーメチルキノリン1.7部とトリメリット酸無水物1.9部をトリクロロベンゼン20部に溶解させ、ここに塩化亜鉛0.1部を加える。190℃で24時間攪拌した後、メタノール40部を加え、析出した固体をろ過、メタノール洗浄、乾燥し、化合物40を2.8部を得た。また、各種スペクトル等により構造を確認した。 λ max (DMF):416nm

#### 【0051】実施例

一般式(1)で表される色素を 3 × 1 0 <sup>-4</sup>Mになるように E t O H に溶解した。この溶液中に多孔質基板(透明導 電性ガラス電極上に多孔質酸化チタンを焼結した半導体 薄膜電極)を室温で 3 時間から一晩浸漬し一般式(1) 構 造の色素を担持せしめ、溶剤で洗浄し、乾燥させ、色素 増感した半導体薄膜の光電変換素子を得た。また実施例 4,6,9および比較例2においては半導体薄膜電極の酸化チ タン薄膜部分に 0.2 M四塩化チタン水溶液を滴下し、 室温にて 2 4 時間静置後、水洗して、再度 4 5 0 度にて 3 0 分焼成して得た、四塩化チタン処理半導体薄膜電極 を用いて一般式(1) 構造の色素を同様に担持した。さら に実施例3については色素の担持時に包摂化合物としてコール酸を 3 × 1 0 - 2 Mとなるように加えて先の色素溶液を調製し、半導体薄膜に担持して、コール酸処理色素増感半導体薄膜を得た。これと挟むように表面を白金でスパッタされた導電性ガラスを固定してその空隙に電解質を含む溶液を注入した。電解質を含む溶液は A、B、2種類用意した。Aの電解液は 3 ーメトキシプロピオニトリルにヨウ素/ヨウ化リチウム/1、2 ージメチルー3 ー n ープロピルイミダゾリウムアイオダイド/t ーブチルピリジンをそれぞれ 0.1 M/0.1 M/0.6 M/1 Mになるように溶解したもの、Bの電解液はエチレ

HOOC COOH

N N N COOF

(278)

ンカーボネートとアセトニトリルの6対4の溶液にヨウ素/テトラーn-プロピルアンモニウムアイオーダイドを $0.02\,M/0.5\,M$ になるように溶解して調製した。測定する電池の大きさは実行効部分を $0.25\,cm^2$ とした。光源は $500\,W$ キセノンランプを用いて、 $A\,M1.5\,7$ ィルターを通して $100\,mW/c\,m^2$ とした。短絡電流、解放電圧、変換効率はポテンシオ・ガルバノスタットを用いて測定した。

[0052]

【化16】

(279)

[0053]

【表 5 】

実施例	有機	短絡電流	開放電圧	変換効率	薄膜の	コール酸	電解液
	色素	(mA/cm2)	(Y)	(%)	TiCl4 処理	処理	
1	1	2.4	0. 45	0. 8	未処理	未处理	A
2	. 1	3.5	0. 44	∙0. 9	未处理	·未処理	В
3	1	2. 1	0. 43	0.7	未処理	処理	В
4	1	3. 5	0. 45	0. 9	処理	未処理	В.
5	37	0.7	0. 41	0. 2	未処理	未処理	В
6	37	0.8	0.42	0. 2	处理	未処理	В
7	40	0.9	0. 45	0. 2	未处理	未处理	В
8	1+27	8 11.0	0. 62	4.8	未処理	未处理	A
9	1+27	9 6.2	0. 58	2. 6	未処理	未処理	В
比較例	有機	组格電流	開放超圧	変換効率	ッ 薄膜の	コール酸	重解液
	色素	(mA/cm2)	(V)	(%)	TiCl4 処理	処理	
1	278	11.0	0. 71	4.5	未処理	未处理	A
2	279	6. 3	0. 56	2. 4	未処理	未処理	B

【0054】 【発明の効果】本発明の色素増感光電変換素子におい て、一般式(1)の色素を用いることにより変換効率の高い太陽電池を提供することが出来た。

## フロントページの続き

F ターム(参考) 5F051 AA07 AA14 CB11 FA03 FA06 GA03 5H032 AA06 AS06 AS16 EE02 EE16